PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-266995

(43)Date of publication of application: 22.09.1992

(51)Int.CI.

C10M169/00 //(C10M169/00 C10M107:34 C10M117:02 C10M135:18 C10M147:02 C10M137:10 C10N 20:02 C10N 30:00 C10N 30:06 C10N 40:04 C10N 50:10

(21)Application number: 03-045553

(71)Applicant: KYODO YUSHI KK

ASMO CO LTD

NIPPONDENSO CO LTD

(22)Date of filing:

20.02.1991

(72)Inventor: OKANIWA TAKASHI

IIDA MAYUMI

HISADA MASAHIKO ADACHI TADASHI

(54) GREASE COMPOSITION FOR SPEED REDUCER

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide a grease capable of suppressing abrasion of a resin case without swelling a rubber material in a speed reducer in which rubber parts and reduction gears are housed in a gear case and at least reduction gear bearing parts of the aforementioned gear case are made of a resin. CONSTITUTION: A grease composition for a speed reducer is obtained by blending (1) 100 pts.wt. polyoxyalkylene and/or a polyoxyalkylene ether derivative having 10-1500cSt kinematic viscosity at 40° C temperature with (2) 2-35 pts.wt. metallic salt of a fatty acid and (3) 1-35 pts. wt. organomolybdenum compound and/or polytetrafluoroethylene.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

庁内整理番号

9159-4H

(11)特許出願公開番号

特開平4-266995

(43)公開日 平成4年(1992)9月22日

(51) Int.Cl.⁸

識別記号

FI

技術表示箇所

C 1 0 M 169/00 // (C 1 0 M 169/00

107:34

117: 02

135: 18

審査請求 未請求 請求項の数1(全 6 頁) 最終頁に続く

(71)出願人 000162423 (21) 出願番号 待廢平3-45553 協同油脂株式会社 (22)出願日 平成3年(1991)2月20日 東京都中央区銀座2丁目16番7号 (71)出願人 000101352 アスモ株式会社 静岡県湖西市梅田390番地 (71)出願人 000004260 日本電装株式会社 愛知県刈谷市昭和町1丁目1番地 (72)発明者 飯田 真由美 神奈川県藤沢市辻堂神台2丁目2番44-402号 (74)代理人 弁理士 杉村 暁秀 (外5名) 最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 減速装置用グリース組成物

(57)【要約】

【目的】 ギヤケース内にゴム部品および減速ギヤが収容され、前記ギヤケースの少なくとも前記減速ギヤ軸受部が樹脂製である減速装置におけるゴム材を膨潤することなくかつ樹脂ケースの摩耗を抑制するグリースを提供する。

【構成】 (1) 温度40℃における動粘度が10~1500cS 1のポリオキシアルキレンおよび/またはポリオキシアルキレンのエーテル誘導体 100重量部、(2) 脂肪酸金属塩2~35重量部、及び(3)有機モリブデン化合物および/またはポリテトラフルオロエチレン1~35重量部、を配合して成る減速装置用グリース組成物。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ギヤケース内にゴム部品および減速ギヤが収容され、前記ギヤケースの少なくとも前記減速ギヤ軸受部が樹脂製である減速装置に使用する減速装置用グリース組成物であって、前記グリース組成物は、温度40℃における動粘度が10~1500cSt のポリオキシアルキレンおよび/またはポリオキシアルキレンのエーテル誘導体 100重量部、脂肪酸金属塩2~35重量部、有機モリブデン化合物および/またはポリテトラフルオロエチレン1~35重量部、を配合して成ることを特徴とする減速装 10 置用グリース組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、減速装置内の金属製出 力軸と接触する樹脂製部材の摩耗を減少させ、かつ耐ゴ ム性に優れている減速装置用グリース組成物に関するも のである。

[0002]

【従来の技術】ギヤケース内に天然ゴムもしくは合成ゴムからなるゴム部品および減速ギヤが収容された減速装置の代表としては、パワーウインドモータが挙げられる。このパワーウインドモータにおいては、従来より装置内に侵入する雨水等によって引き起こされる金属製部材の腐食、あるいは装置内に使用しているグリース等の潤滑剤が原因となるゴム製部材の劣化、膨潤等の問題が挙げられていた。これらの要求に対しては防錆性に優れ、ゴムに対する影響の少ないグリースが特別昭63-309591号公報、特別昭64-29496号公報に開示されている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】パワーウインドモータ の出力軸にかかる負荷は、窓ガラスの重量、ガラス上下 時の接触抵抗などが主なものである。ギヤケースはこの 出力軸の軸受となっており、その材質は自動車部品の小 型化、軽量化から樹脂化が定着しつつある。従って、使 用されるグリースはウォームギヤ、ウォームホイールギ ヤ間の潤滑だけでなく、この出力軸とギヤケースの軸受 部の潤滑も受け持っている。最近、窓ガラスの大型化に 伴い出力軸にかかる負荷が増大し従来のグリースではこ の軸を直接うけていた樹脂製ギヤケースの摩耗が大きく なってしまうという問題が起こっている。この摩耗が大 きいと出力軸とギヤケースとの間のガタが生じ、また作 動時に異音が発生するという弊害も生じる。更に、この ようなパワーウインドモータには、従来よりダンパー材 として天然ゴム、合成ゴム例えばEPDM等のゴム材が使用 されているが、これらは潤滑剤により膨潤しやすいとい う性質を持っている。

【0004】従って発明が解決しようとする課題としては、金属製部材の腐食を防止することはもちろんのこと 天然ゴム、合成ゴム例えばEPDNなどのゴム材を膨衝する ことなくかつ樹脂ケースの摩耗を抑制するグリースの提供にある。また、このグリースは長期間安定して使用できるものを前提としたグリースであることは言うまでもない。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明は、上記課題を解決すべく鋭意検討した結果であり、即ちギヤケース内に天然ゴムもしくは合成ゴム、例えばBPDM等から成るゴム部品を使用し、かつ前記ギヤケースの少なくとも軸受部が樹脂製である減速装置に使用するグリース組成物であって、

温度40℃における動粘度が10~1500cSI のポリオキシア ルキレンおよび/またはそのエーテル誘導体 100重量 部、・・・(1)

脂肪酸金属塩2~35重量部、・・・(2)

有機モリブデン化合物および/またはポリテトラフルオロエチレン1~35重量部、・・・(3)から成るもである。

【0006】本発明のグリース組成物における成分(1)は、基油に関してのものである。本発明では基油としてゴムに対して悪影響の少ないポリオキシアルキレンまたはそのエーテル誘導体を使用する。これらは次の一般式化1

[化1]

$$R_{10} - \left\{ \begin{array}{c} CH_{2} - CH - O \\ R_{2} \end{array} \right\}_{0}^{R},$$

で示される。

【0007】ポリオキシアルキレンまたはそのエーテル 誘導体とは式中のR、およびR、がHまたはメチル基、エチ ル基、プロピル基、イソプロピル基、プチル基、イソプ チル基、ペンチル基、ヘキシル基、等の炭素数1~6の アルキル基であり、nは整数を表わし、そのうちポリオ キシアルキレンとはエチレンオキサイド、プロピレンオ キサイド等のアルキレンオキサイドを開環重合させたジ オールである。また、そのエーテル誘導体とはR、Rsの どちらか一方が炭素数1以上のアルキル基であるモノエ ーテル、Rs、R。共に炭素数1以上のアルキル基であるジ エーテルである。また、R。は水素あるいはアルキル基を 示す。

【0008】ポリオキシアルキレンジオールの具体例としては、ポリオキシエチレン、ポリオキシプロピレン、ポリ (オキシプロピレンオキシエチレン)、ポリ (オキシプチレンオキシエチレン)、ポリ (オキシプロピレン)、ポリ (オキシペンチレンオキシエチレン)、ポリ (オキシペンチレンオキシプロピレン) 等があり、ポリオキシアルキレンのエーテル誘導体にはポリオキシプロピレンモノプロピルエーテル、ポリオキシブロピレンモノプチルエーテル、ポリオキシプロピレ

50

3

ンモノプロピルエーテル、ポリオキシエチレンオキシプロピレンモノプチルエーテル、ポリオキシエチレンオキシプロピレンモノベンチルエーテル等がある。尚、このうちポリオキシエチレン、ポリ(オキシプロピレンオキシエチレン)とそのエーテル誘導体は水溶性であるため、これを基油としたグリースは耐水性に劣る。この為、本発明に適しているものはR。がメチル基以上のアルキル基のポリオキシアルキレンおよびそのエーテル誘導体であり、特に好ましくはポリオキシプロピレンモノプチルエーテルである。

【0009】成分(2) はグリースの増ちょう剤成分でありグリースの増ちょう剤としては既知の脂肪酸金属塩は全て使用可能である。脂肪酸金属塩の例としては、炭素数12のラウリン酸、炭素数14のミリスチン酸、炭素数16のパルミチン酸、炭素数18のステアリン酸、12ヒドロキシステアリン酸、オレイン酸等の脂肪酸とNa、Liなどの

*どの3価の金属塩が挙げられる。また、二塩基酸を含む2種以上の脂肪酸とAI、Ca、Liなどの金属塩、すなわちコンプレックス石けんの使用も可能である。この内、本発明には、リチウム12ヒドロキシステアリン酸がその耐水性、耐熱性および機械的安定性より最も好ましい。また、脂肪酸金属塩の量を基油100重量部に対して2~35重量部とするのは、2重量部未満では得られたグリースは流動状で軟らかすぎ、35重量部を超えると硬すぎていずれも本用途の潤滑グリースとして使用できないことに10よる。

【0010】成分(3) は耐荷重添加剤であり、本発明では有機モリプデン化合物および/またはポリテトラフルオロエチレンを使用した。この内、有機モリプデン化合物とは有機金属系耐荷重添加剤の内、金属基がモリプデンであるものの総称であり、その代表としては次の一般

1価の金属塩、Ba、Caなどの2価の金属塩あるいはAlな* 【化2】(イ) モリプデンジチオカーパイト

(イ) モリプアンジチオオーパメイト

$$\begin{bmatrix} R & S & R : 7n+n & K \\ N - C - S & HozOz & S \\ X = 0.5 \sim 2.3 \\ Y = 3.5 \sim 1.7 \\ X + Y = 4 \end{bmatrix}$$

る。

(ロ) モリブデンジチオホスフェート

$$\begin{bmatrix} RO & S \\ P - S \end{bmatrix} = Mo_2S_2O_2$$

R:アルキル基

で示されるものである。

【0011】本発明においては、上配の有機モリブデン化合物は全て使用可能である。更に、上配一般式には含まれないがS、Pを含まないアミン錯体系有機モリブデンとして旭電化(株)より上市されているサクラループ700も有効である。

【0012】また、ポリテトラフルオロエチレンとは成形用としてのモールディングパウダー、乳化重合や懸濁重合によって得られたファインパウダー等であり、主に白色の粉体で、融点が約320℃の熱的、化学的に安定な40物質である。一般的には次の式化3

[化3]

で表わされる

【0013】これらの添加量を1~35重量部とするのは、1重量部未満では樹脂の耐摩耗に効果がなく、35重量部を超えるとこれらが液体の場合得られたグリースが流動状化し、また、固体の場合は逆に硬くなりすぎていずれもグリースとして使用し得ないものとなるためであ 50 増止め剤や脂肪酸アミン塩系錯止め剤などである。ま

K: TNFN

【0014】また、本発明によるグリース組成物には、 成分(1), (2)に示される基油、増ちょう剤の他にも他の 種類の基油、増ちょう剤を併用できる。併用できる基油 としては鉱物油、合成炭化水素油、アルキルジフェニル エーテル油、シリコーン油等があり、増ちょう剤として は有機化ペントナイト等がある。更に本発明におけるグ リース組成物には成分(1), (2), (3)のほかにも酸化防 止剤、錆止め剤、金属不活性化剤および有機モリブデ ン、ポリテトラフルオロエチレン以外の耐荷重添加剤等 の各種添加剤も通常組成物の5重量%以下の分量で併用 できる。併用できる酸化防止剤としては、2,6-ジー tープチルクレゾールに代表されるフェノール系酸化防 止剤、フェニルーαーナフチルアミンに代表されるアミ ン系酸化防止剤、トリメチルジヒドロキノリンオリゴマ ーに代表されるキノリン系酸化防止剤が挙げられる。錆 止め剤としては、石油スルホン酸、アルキルナフタレン スルホン酸に代表されるスルホン酸の金属塩系錆止め 剤、アルケニルコハク酸無水物に代表されるコハク酸系 -5

た、金属不活性化剤としては、ベンソトリアソール等であり、耐荷重添加剤としてはS系種圧剤、CI系種圧剤、I系種圧剤や、りん系耐摩耗剤、有機金属塩系耐摩耗剤および二硫化モリブデン、グラファイト等の固体潤滑剤である。

[0015]

【作用】本発明のグリースは、以上に挙げた通り基油に成分(1)のポリオキシアルキレンあるいはそのエーテル誘導体と増ちょう剤に成分(2)の脂肪酸金属塩を用いたものに耐摩耗性を持たせるため成分(3)の有機モリブデ 10ン化合物および/またはポリテトラフルオロエチレンを添加したものであり、ゴム部材に影響を与えることなく樹脂製部材の摩耗量を大幅に減少する。この作用については次のように推察される。

【0016】有機モリプデン化合物を添加している場合では、有機モリプデン化合物自体が固体潤滑剤として摩擦緩和作用を示し、摩耗を減少させる。この他に、有機モリプデン化合物は金属材と反応し摩擦面上に容易に剪断される二硫化モリプデンに相当する構造の物質を生成すると言われている。その結果、金属ー樹脂間の摩擦が緩和され摩耗が減少すると考えられる。また、ポリテトラフルオロエチレンの場合は、粒子が剪断応力により微小薄片の形で金属材、樹脂材両面に展着する。このポリテトラフルオロエチレン自体は最も摩擦係数が小さい材料であるので、金属ー樹脂間の摩擦を緩和し摩耗を減少していると考えられる。

[0017]

【実施例および比較例】本発明を実施例および比較例によって具体的に説明する。尚、実施例、比較例に示されるグリースは以下のようにして得た。尚、グリースのち 30ょう度は全てNo. 2グレードに統一した。

【0018】 実施例1~5, 比較例1~7

下記に示す方法でベースグリースを作成し、これに表1

および表 2 に示す添加剤を加え、三段ロールミルを用いよく混合し実施例 $1\sim5$ 、比較例 $1\sim7$ のグリースを得た。

6

【0019】 <ベースグリースの作成方法>40℃における動粘度が105 cSt のポリオキシプロピレンモノプチルエーテルを86.9重量%、増ちょう剤としてリチウム12ヒドロキシステアレートを10.0重量%混合しこれを混合し撹拌しながら 210℃まで昇温し完全に溶解させた。これを室温まで冷却した後、酸化防止剤として BHT (ジー tーブチルパラクレゾール)を2.0%、錆止め剤としてジシクロヘキシルアミンのオレイン酸塩を 1.0%、金属不活性化剤としてベンゾトリアゾールを 0.1%を加え三段ロールミルにて混練処理を行い調整し得たものをベースグリースとした。

[0020] 比較例8

リチウム12ヒドロキシステアレートを増ちょう剤とし、 40℃における動粘度が76.1 cStの鉱油を基油とした市販 のグリース。リチウム12ヒドロキシステアレートは 8.0 重量%であった。

20 【0021】比較例9

リチウム12ヒドロキシステアレートを増ちょう剤としポリオキシアルキレンモノアルキルエーテルを基油とした市販のグリースで、耐荷重添加剤としてメラミンシアヌレートが配合されている。尚、使用しているポリオキシアルキレンモノアルキルエーテルの40℃における動粘度は98.5 cSt (分析値)であった。

【0022】以上の実施例1~5 および比較例1~7で得られたグリースおよび比較例8,9 の市販のグリースを試料とし次の試験を行った。その結果を表1および表2に示す。

[0023]

[表1]

	突施例 1	実施例 2	実施例 3	实施例 4	実施例 5	
増ちょう剤	リチラムヒドロキシ スプアレート	ህታታልይ ነወቀ <i>ን</i> አያንሁ – ት	リチウムとドロキシ ス ケアレ ート	' ሀታ ሳ ልቲ የወቅን አታንኮ—}	タチウムヒドロキシ スナフレート	
(%) (9.9)		(9.5) (9.8)		(9.8)	(9.8)	
基油	利はキンプロビレン モノディショーラル	挙)オキンプロピレン モノブテルユータル	ポリオキンプロピレン モノブチルエープル	ポリオキンプロビレフ モノブチルエーテル	ポリオキシプロビレン モノブテルエーテル	
添加剤	ポリテトラ . アルオロエチレン	ポリテトラ フルオロエチレン	モリプデン クライカーバンイト	モリプラン ジテオフォスフェート	アミン系錯体 1998-1700	
(96)	(1.0)	(5.0)	(2.0)	(2.0)	(2.0)	
ゴム浸漬試験体 模変化 [%]	+0.4	+0.4	+0.4 -5	+2.0 -7	+2.6	
硬度变化	-0		-0	<u> </u>	ļ <u></u>	
実機負荷試験 ガタ量 [m]	0.33	0.32	0.39	0.35	0.38	
目視状況	皮好	良好	良好	良好	良好	

8

[0024]

【表2】

						,			
	HEN 1	11:00 2	HAMA 3	EU/88/4 4	HAMP) 6	HAMME	11.0550V 7	(市及品A) 上校開8	(市職品B) 比約19
増ちょう舟	明は上行すっ よファレート	9門以刊 次別十	uffsk Kuto Xyvi-i	(40 1141) -175	77912 FU49 7776—4	रम्भारतम् स्थापन	97941 FOTO - 1	リアウムとFister スプリー・	明か上ではか ト・れて
96	(10.00	69.50	G 9.5>	9.5	9.8	9.7)	G. 50	(8.0)	CFU)D
5 /4	种种为他的 色形和一切	が持つ方式シング を対抗に一方。	######################################	#1149/10€V/ €//#12-53	\$\1445/112\1/2 \$\7\frac{1}{2}\fra	を何わかからか セプタスープ8	PHYNAELY UF-12HU	AL igh	を対すファルキャン モノアルキュエーアル
多加州		三部化	\$95:673U-\	9575-(1	ZaDTP	モノアミトラックス	アムの押		#15/77 5 0~-}
0.0	(-)	(5.0)	(5.0)	{ 5.0¢	(2.0)	(5.0)	(5.00	(-)	(不够)
ゴム抵抗動体 種変化 [96]	+0.4	+0,5	+0.2	+0.5	+5.2	+0.2	+0.5	+48.7	+3.6
被放射 化	-6	- 5	-3	-6	9	-ı	-2	-32	-6
実現負別は始 ガタ量 [mm]	1.0 ELE	1.0 ELL	1.0 以上	1.0 ELL	0.8	1.0 ELE	1.0 ELE	0.40	1.0 ELE
自视跃光	グリース切れ ワッシャ変形 Oリング 取託 油失	グリース切れ ワッシ+変形 Oリング摩経 探失	グリース切れ ワッシャ変形 ロリング開発 焼失	グリース包れ ワッシャ安野 ロリング開始 消失	グリース切れ ワッシャ変形 Oリング 向 尾	グリース切れ リッシャ変形 ロリング解系 情央	グリース切れ ワッシャ変形 ロリング 収 板	PAR.	グリース切れ ワッシャ変形 Oリング環境 損失

※ カッコ内の数値は重量列を表す。

【0025】次に実施例および比較例にて用いた試験方 法について述べる。

【0026】ゴム浸せき試験

JIS K 6301 (加硫ゴム試験方法) に従って、試験用ゴム 片を試料グリース中に80℃で 100時間浸漬し各ゴム片に ついて体積の変化および硬さの変化を求めた。尚、ゴム 材は天然ゴムを使用した。

【0027】実機負荷試験

本発明の試験においては減速装置のウォームギヤの回転 軸にグリースを 0.4g 塗布し、室温25℃の雰囲気中、モ ータの出力軸の負荷を 16.8 kg f ・cmとし、正転3秒-停止 4.5秒 - 逆転 3 秒 - 停止 4.5秒 させこれを 1 サイク 30 ルとした場合の54000 サイクル後の減速装置の目視状況 および出力軸と接触している樹脂製軸受のガタ量を計測 した。尚、上記試験における初期ガタ量はいずれも0.2 皿である。

【0028】比較例8から分かるように、一般の鉱物油 を基油としたグリースは実機負荷試験では良好な性能を 示すもののゴム浸漬試験において体積あるいは硬度の変 化が大きくなり耐ゴム性において使用できない。従っ て、基油には本発明で使用しているポリオキシアルキレ ンまたはそのエーテル誘導体が適していることが示され 40 摩耗を著しく減少することが認められた。

る。また、実機負荷試験結果では、比較例1に示される 20 耐摩耗剤等が無添加のものは耐摩耗性の改善が認められ ず、更に比較例5に示されるように飼対鋼で通常効果が 認められる ZnDTP系の耐摩耗剤は良い耐摩耗性を示さな い。これは、このような耐摩耗剤は鋼表面で反応皮膜を 生成することにより効果を表すためであるが、相手材で ある鋼表面に反応皮膜が生成しても樹脂材に対する摩耗 抑制には効果が無いためと考えられる。加えて、このよ うな添加剤は液体でありゴム膨潤性も示し好ましくな い。同様に鋼対鋼の潤滑において油性剤として作用する 油脂およびワックス類、即ち比較例6, 7も効果が認め られない。また、反応型でない固体潤滑剤を使用した比 鮫例 2. 3. 4 及び 9 においても添加効果が見られず、 効果が確認されたものは本発明における実施例1~5の みであった。

[0029]

【発明の効果】本発明によるグリース組成物は、ギヤケ 一ス内にゴム材を使用し、かつギヤケースの軸受部が樹 脂製である減速装置に使用した場合、金属製部材の腐食 を防止することはもちろん、ゴム材を劣化または膨潤さ せることなく、かつ出力軸の回転による樹脂製軸受部の

【手続補正書】

【提出日】平成3年4月8日

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0010

【補正方法】変更

【補正内容】

【0010】成分(3)は耐荷重添加剤であり、本発明

では有機モリプデン化合物および/またはポリテトラフ ルオロエチレンを使用した。この内、有機モリブデン化 合物とは有機金属系耐荷重添加剤の内、金属基がモリブ デンであるものの総称であり、その代表としては次の一 般式化2

[化2]

(イ) モリプデンジテオカーパメイト

(ロ) セリプデンジテオホスフェート

R:アルキル首

社内

で示されるものである。

フロントページの続き

(51) Int. Cl.	識別記号	庁内整理番号	FI		技術表示箇所
C10M	147:02				
	137:10)				
C10N	10:12				
	20:02				
	30:00	Z 8217-4H		•	
	30:06				
	40:04				
	50:10				
(72)発明者	岡庭 隆志		(72)発明者	久田 雅彦	
	神奈川県藤沢市大庭4712	湘南ライフタウ		静岡県湖西市梅田390番地	アスモ株式会
	ン内P2-1-2 グリ	ーンヒル湘南II		社内	
	302号		(72)発明者	安達 忠史	
				静岡県湖西市梅田390番地	アスモ株式会